(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-39389

(43)公開日 平成7年(1995)2月10日

(51) Int.Cl.⁸

酸別記号 广内整理番号

9452-4B

FΙ

技術表示箇所

C12P 23/00 // (C12P 23/00

C12R 1:89)

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 4 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

)

特願平5-190458

平成5年(1993)7月30日

(71)出願人 000112048

ヒガシマル醤油株式会社

兵庫県龍野市龍野町富永100番地の3

(72)発明者 古林 万木夫

兵庫県龍野市揖西町田井164

(72)発明者 辻 安信

兵庫県揖保郡揖保川町神戸北山223-88

(72)発明者 柿薗 俊英

広島県東広島市西条町下三永354-151

(72)発明者 永井 史郎

広島県広島市西区己斐本町3丁目1-6-

1101

(74)代理人 弁理士 山本 秀策

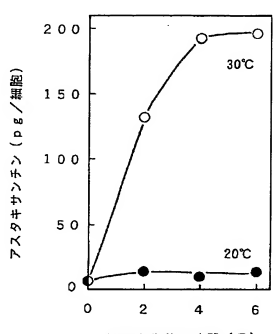
(54) 【発明の名称】 アスタキサンチンの製造方法

(57)【要約】

【目的】 緑藻ヘマトコッカス・ブルビアリスの培養方法を改善するととによってアスタキサンチン含有量を短期間で増加させ、効率よくアスタキサンチンを製造する方法、特に、ヘマトコッカス・ブルビアリスに温度ストレスを加えて培養するととを含む、アスタキサンチンの製造方法を提供する。

【構成】 ヘマトコッカス・プルビアリスを温度ストレス下で培養することにより、アスタキサンチン生産を伴うシスト化を誘発させ、さらに、温度ストレスを加え、同時、その前、および/またはその後に、活性酸素生成物質と炭素源を培養基に添加することによりヘマトコッカス・ブルビアリスのアスタキサンチン生産を促進さ

・、 該培養物からアスタキサンチンを採取する。



温度変化後の時間(日)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヘマトコッカス・ブルビアリスに、温度 ストレスを加えることにより、シスト化を誘発してアス タキサンチン生産を促進させ、該培養物からアスタキサ ンチンを採取する工程を包含する、アスタキサンチンの 製造方法。

【請求項2】 ヘマトコッカス・プルピアリスに、温度 ストレスを加え、同時、その前、および/またはその後 に、活性酸素生成物質および炭素源を培養基に添加し て、アスタキサンチン生産を促進させ、該培養物からア スタキサンチンを採取する工程を包含する、アスタキサ ンチンの製造方法。

【請求項3】 前記温度ストレスが、ヘマトコッカス・ プルビアリスを生育温度T, にて培養し、得られた栄養 細胞を次いで色素生産温度T, にて培養する方法であっ て、該生育温度T₁が15~28℃であり、該色素生産 温度T、が25~38℃であり、該色素生産温度T、が該 生育温度T₁より10~15℃の範囲で高温である、請 求項1または請求項2に記載のアスタキサンチンの製造 方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、緑藻へマトコッカス・ ブルビアリスから大量に効率よくアスタキサンチンを得 る、アスタキサンチンの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】アスタキサンチンは、甲殼類、魚類など の水産生物に含まれる赤色カロチノイド色素で、これら の生物の肉色や体色の発現に深く関与している。ファフ ィア・ロドチーマのようなアスタキサンチンを含む赤色 30 酵母の菌体を、マダイ、ニジマス、サケなどの養殖魚の 発色飼料として、南極オキアミなどに代替される用途が 検討されている(特公昭63-61907号公報)。ま た、アスタキサンチンにαートコフェロールよりもはる かに強力な抗酸化作用があることがわかり、医薬活性成 分としての用途も検討されている (Miki, Pure Appl. C hem., 63, 141 (1991)).

【0003】緑藻ヘマトコッカス・ブルビアリスもアス タキサンチンを含有するが、効率よくアスタキサンチン 含有量を増加させるための詳細な培養条件については、 よく知られていない。このため生産性や品質が不十分で あり、優れた飼料価値や医薬品素材としての潜在価値を 有しながら、有効利用されるに至っていない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、緑藻ヘマト コッカス・プルビアリスの培養方法を改善することによ ってアスタキサンチン含有量を早期に増加させ、効率よ くアスタキサンチンを製造する方法、特にヘマトコッカ ス・プルピアリスに温度ストレスを加えて培養すること 的としている。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、緑藻へマ トコッカス・ブルビアリスによるアスタキサンチンの生 産方法について検討を重ねた結果、ヘマトコッカス・ブ ルピアリスに温度ストレスを加えることによってシスト 化が誘発され、アスタキサンチン生産が促進されること を見いだした。さらに、温度ストレスを加え、同時、そ の前、および/またはその後に、培養基に活性酸素生成 物質と炭素源を添加することによりアスタキサンチン生 産が著しく促進されることも見いだした。これらの知見 に基づいて本発明を成すに至った。

2

【0006】本発明のアスタキサンチンの製造方法は、 ヘマトコッカス・プルビアリスに、温度ストレスを加え ることにより、シスト化を誘発してアスタキサンチン生 産を促進させ、該培養物からアスタキサンチンを採取す る工程を包含する。

【0007】本発明のアスタキサンチンの製造方法は、 ヘマトコッカス・プルピアリスに、温度ストレスを加 20 え、同時、その前、および/またはその後に、活性酸素 生成物質および炭素源を培養基に添加して、アスタキサ ンチン生産を促進させ、該培養物からアスタキサンチン を採取する工程を包含する。

【0008】好適な実施態様においては、上記温度スト レスは、ヘマトコッカス・プルビアリスを生育温度T₁ にて培養し、得られた栄養細胞を次いで色素生産温度T , にて培養する方法であって、該生育温度T, が15~2 8℃であり、該色素生産温度T, が25~38℃であ り、該色素生産温度T₂が該生育温度T₁より10~15 ℃の範囲で髙温である。

【0009】本発明に用いる緑藻へマトコッカス・ブル ピアリスは、単細胞で細胞の大きさは20~25 μmで あり、淡水に生息するプランクトンであって、容易に採 取することができる。例えば、Haematococcus pluviali s ASIB BS2, CALU 9, CALU 333, CAUP G1002, CCAO, IB ASU 38, IPPAS H-23, MUR 01,02,62,63,64,65,66,67,6 8,69,71,72,75,76,77, NIES 144, NIVA CHL 9, SMBA が ある。Haematococcus lacustris の中にはヘマトコッカ ス・プルピアリスと同一のものもあり、このような同一 のものとして ATCC 30402, SAG 34-1a,1b,1c,1d,1e,1f, 1h 1k,11,1m 1n, UTEX 16 がある。本発明に好適に用い られるヘマトコッカス・プルビアリスは国立環境研(N IES) に寄託番号NIES144として寄託されてい

【0010】緑藻ヘマトコッカス・プルビアリスの栄養 細胞は、窒素源が欠乏した培養基に移すことにより、ア スタキサンチンを大量に含有するシストを形成する。と のアスタキサンチン生産を伴うシスト化は、高い炭素/ 窒素比によって誘導されるため、人為的に培養基中の成 を含むアスタキサンチンの製造方法を提供することを目 50 分組成を適当に調節することにより、栄養細胞からシス

3

トへの形態変化を誘導することができる(Kakizonoら, J. Ferment. Bioeng., 74, 403 (1992))。

【0011】へマトコッカス・ブルビアリスのシスト細胞ではアスタキサンチン生産は活性酸素生成物質により促進されるが、強力な抗酸化作用を有するアスタキサンチンは、様々な酸化的ストレスに対する防御機構の一つとして機能していると考えられる(Kobayashiら, Appl. Environ. Microbiol., 59, 867 (1993))。

【0012】ヘマトコッカス・プルビアリスの栄養細胞は、暗所で酢酸などの有機物を炭素源として従属栄養的 10 に培養するだけでなく、明所で炭酸ガスを炭素源として独立栄養的に、あるいは明所で酢酸などの有機物と炭酸ガスの両方を炭素源として混合栄養的に増殖させることができる(Kobayashi ら、J. Ferment. Bioeng., 74,17 (1992))。

)

【0013】本発明で使用される栄養培地は、通常のものでよく、炭素源としては、例えば、従来から知られている酢酸のほか、ピルピン酸、エタノール、およびTC A関連有機酸などがある。上記の各々の炭素源と、アスパラギン、グリシン、グルタミンなどのアミノ酸のような窒素源とを含む群の中から選ばれる1種または2種以上に、さらに酵母エキスを組み合わせた培地が用いられる。好ましい培地は、例えば酵母エキス2.0g/1,酢酸ナトリウム1.2g/1,L-アスパラギン0.4g/1,MgC1,・6H,O985μM,FeSO、・7H,O36μM,CaC1,・2H,O136μM。pH6.8である。培養条件としては、光照射強度は、1000~10000ルクスの範囲とする。生育温度は菌株により異なるが、通常、15~28℃である。

【0014】とのようにして培養したヘマトコッカス・ プルピアリスは、人為的に培養基中の成分組成を適当に 調節することにより、栄養細胞からシストへの形態変化 を誘導して、蓄積するアスタキサンチンを採取すること も可能である。しかしながら、ヘマトコッカス・プルビ アリスの培養温度を髙温条件に移すことにより、栄養細 胞からシストへの形態変化を誘導して、アスタキサンチ ン生産機能を最大限に引き出すことはより効果が高い。 したがって、ヘマトコッカス・プルビアリスの至適生育 温度T、より10~15℃高い培養温度(色素生産温度 T₂) に栄養細胞を移し、光照射下で、栄養細胞からシ 40 ストへの形態変化を誘導して、アスタキサンチン生産を 促進させる。あるいは、至適生育温度T、より10~1 5°C高い培養温度(色素生産温度T,) に栄養細胞を移 し、同時、その前、および/またはその後に、活性酸素 生成物質と炭素源を培養基に添加することにより、アス タキサンチン生産を著しく増強させることができる。用 いられる活性酸素生成物質には、例えば、鉄イオン、メ チレンブルー、メチルビオロゲン、過酸化水素などがあ る(特開平5-68585号公報)。使用される炭素源 としては、上記のものがいずれも用いられ、好ましくは 50

酢酸を使用する。

【0015】温度ストレスとして与えられる色素生産温度T、は、至適生育温度T、に対し、10~15℃の範囲にわたって高いことが必要である。したがって、生育温度T、で培養し得られた栄養細胞をシスト化し、アスタキサンチン生産を促進するための色素生産温度T、は、25~38℃に設定され、好ましくは30℃に設定する。

[0016]上記の温度ストレス条件下での培養方法は、培養因子の中で最もコントロールしやすい培養温度によって、ヘマトコッカス・プルビアリスのアスタキサンチン生産を容易に促進することができる。

[0017] ヘマトコッカス・ブルピアリス細胞の破砕には、プロテアーゼを用いる酵素的方法(特開平5-68585号公報)だけでなく、ガラスピーズを加えグラインディングにより破砕する方法、あるいはフレンチブレスを用いる方法、さらには超音波破砕法などの既知の物理的方法を適用し、メタノールあるいはアセトンなどの極性の大きい溶媒で抽出することにより回収することができる。また、細胞をバルクのままで養殖魚の色揚げなどに使用することもできる。

【0018】アスタキサンチンの精製は、既知の分離精製手段を適宜利用することによって、所望の純度のアスタキサンチンを得ることができる。

[0019]

【実施例】次に、酢酸を炭素源とした実施例によって、 本発明を更に詳細に説明する。

【0020】実施例1

表1に示す培養基100mlを200ml容のフラスコに入れ、121°Cで、15分間滅菌した。維持用の培養基に別に培養したヘマトコッカス・ブルビアリス(Haem atococcus pluvialis NIES 144)のシードを接種し、1500ルクスの光照度下、生育温度20°Cで4日間培養を行った

【0021】上記培養で得られたヘマトコッカス・ブルビアリスの栄養細胞を、色素生産温度30℃で6日間本培養した。

【0022】本培養における、ヘマトコッカス・プルビアリスのカロチノイド含量の変化を図1に示す。カロチノイド量は480nmでの吸光度から測定した後、抽出し、その90%がアスタキサンチンであることを確認した。

【0023】ヘマトコッカス・ブルビアリスの栄養細胞を20℃で培養すれば、そのまま栄養増殖を行うが、培養温度を生育温度である20℃から、色素生産温度である30℃に急激に変化させると、シスト細胞への形態変化が起とり、アスタキサンチン生産が促進された。アスタキサンチン含量は栄養細胞の約20倍であった。

[0024]

【表1】

酵母エキス	2.0	g/l
酢酸ナトリウム	1. 2	g / 1
L-アスパラギン	0.4	g/l
MgC12-6H2O	985	μM
FeSO4 · 7 H ₂ O	3 6	μ M
C a C 1 2 - 2 H ₂ O	136	μΜ
рН	6.8	

【0025】実施例2

`)

実施例1と同様にして得られた栄養細胞に、炭素源として酢酸濃度が45mM、鉄イオン濃度(FeSO4・7H2O)が450μMとなるように添加し、色素生産温度30℃でさらに6日間培養した。アスタキサンチン量は、実施例1と同様にして測定した。ヘマトコッカス・プルピアリスの栄養細胞は、培養温度を高温の色素生産温度(30℃)に変化させることにより、シストの形成を開始し、細胞内にアスタキサンチンを蓄積する(図1)。さらに、温度ストレス下(30℃)で、炭素源で20ある酢酸と鉄イオンを添加すると、アスタキサンチン生産は著しく促進された(図2)。**

*【0026】このように、ヘマトコッカス・ブルビアリスの栄養細胞に、温度ストレスを加えることにより、アスタキサンチン生産を伴うシスト化を引き起こすことができた。さらに、温度ストレスを加え、同時、その前、および/またはその後に、培養基に酢酸と鉄イオンを添加することにより、アスタキサンチンを大量に細胞内に蓄積させることができた。アスタキサンチン含量は栄養細胞の約60倍となった。

6

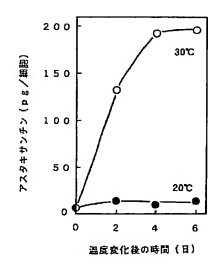
[0027]

【発明の効果】本発明によれば、藻体中にアスタキサンチンが早期から蓄積し、さらに、人工的なシスト誘導により、効率よくアスタキサンチンを生産させることができる。これよりアスタキサンチンを大量に効率よく製造する方法が提供される。得られるアスタキサンチンは安全性が高いので、魚類養殖その他の産業に寄与し得る。 【図面の簡単な説明】

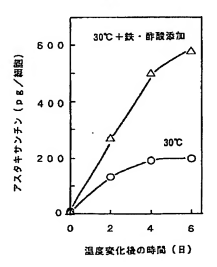
【図1】ヘマトコッカス・ブルビアリスの、カロチノイド生産に対する温度の効果を示す。

【図2】温度ストレス下で、ヘマトコッカス・プルピア リスの、カロチノイド生産に対する鉄イオンおよび酢酸 添加の効果を示す。

【図1】



[図2]



【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第1部門第1区分

【発行日】平成13年1月9日(2001.1.9)

【公開番号】特開平7-39389

【公開日】平成7年2月10日(1995.2.10)

【年通号数】公開特許公報7-394

【出願番号】特願平5-190458

【国際特許分類第7版】

C12P 23/00

//(C12P 23/00

C12R 1:89)

(FI)

")

C12P 23/00

【手続補正書】

【提出日】平成12年6月8日(2000.6.8)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヘマトコッカス・プルビアリスに、シスト化を誘発するのに十分な温度ストレスを加える工程を包含する、ヘマトコッカス・プルビアリスのアスタキサンチン生産を促進させる方法。



【請求項2】 <u>前記</u>温度ストレスを加え<u>る工程と</u>同時、その前、および/またはその後に、活性酸素生成物質および炭素源を培養基に添加<u>する工程をさらに包含する、</u> 請求項1 に記載の方法。

【請求項3】 請求項1又は請求項2に記載の方法によって得られたヘマトコッカス・ブルビアリスからアスタキサンチンを採取することを包含する、アスタキサンチンの製造方法。

【請求項<u>4</u>】 前記温度ストレスが、ヘマトコッカス・プルピアリス<u>の</u>至適生育温<u>度より10~15℃の範囲で高い温度</u>である、請求項1~3 に記載の方法。